KUZOOZ7US.UP

PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

2004-035411

(43)Date of publication of application: 05.02.2004

(51)Int.CI.

A61K 31/137 A01N 33/04 A01N 43/84 A61K 31/485 A61P 31/10

(21)Application number: 2002-190041

(71)Applicant: SATO PHARMACEUTICAL CO LTD

(22)Date of filing:

28.06.2002

(72)Inventor: ISHIZUKA SEIJI

TADA TOMOHIRO

KATAYAMA MASAHIDE YANAGIHARA SATOSHI

SHIMIZU TOSHITO

(54) EXTERNAL ANTIFUNGAL AGENT

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain an antifungal agent or a therapeutic agent for athlete's foot having a high antimicrobial activity for both the genuses Trichophyton and Candida. SOLUTION: The antifungal agent comprises amorolfine, butenafine or terbinafine. The formulation mass ratio of the amorolfine to the butenafine is (100:1) to (1:10).

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

12.04.2004

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C): 1998,2003 Japan Patent Office

(19) 日本国特許庁(JP)

(12)公開特許公報(A)

(11)特許出顧公開番号

特開2004-35411

(P2004-35411A)

(43) 公開日 平成16年2月5日 (2004. 2.5)

(51) Int. C1. ⁷	FI			テーマコー	·ド(参考)
A61K 31/137	A61K	31/137		4C086	
AO1N 33/04	AO1N	33/04		4C206	•
AO1N 43/84	AO1N	43/84 1	01	4HO11	
A61K 31/485	A61K	31/485			
A61P 31/10	A61P	31/10			
	·	審查請求	未請求 請求項	類の数 8 O L	, (全 16 頁)
(21) 出題番号	特願2002-190041 (P2002-190041)	(71) 出願人	592142670		
(22) 出願日	平成14年6月28日 (2002.6.28)		佐藤製薬株式会	会社	
	,		東京都港区元	赤坂1丁目5ネ	野 27号
		(74) 代理人	100059959		
			弁理士 中村	稔	•
		(74) 代理人	100067013		
			弁理士 大塚	文昭	
	•	(74) 代理人	100082005		
		.	弁理士 熊倉	禎男	
		(74) 代理人	100065189		
			弁理士 宍戸	嘉一	•
		(74) 代理人	100096194		
]	弁理士 竹内	英人	
		(74) 代理人	100074228		
		Ì	弁理士 今城	俊夫	
				j	最終頁に続く

(54) 【発明の名称】外用抗真菌剤

(57)【要約】

【課題】白 菌属及びカンジダ属の双方に高い抗菌力を有する、外用抗真菌剤又は水虫治療薬を提供する。

【解決手段】アモロルフィンと、プテナフィン又はテルピナフィンとを含有する。

【選択図】

なし

【特許請求の範囲】

【諸求項1】

アもロルフィン及びプテナフィンを含有することを特徴とする外用抗真菌剤。

【請求項2】

前記アモロルフィン及びプテナフィンの配合質量比が、100:1~1:10 である、 請求項1記載の外用抗真菌剤。

【請求項3】

アモロルフィン及びテルピナフィンを含有することを特徴とする外用抗真菌剤。

【請求項4】

前記アモロルフィン及びテルピナフィンの配合質量比が、100:1~1:10である、 10 請求項3記載の外用抗真菌剤。

【請求項5】

アモロルフィン及びプテナフィンを含有することを特徴とする水虫治療業。

【請求項6】

前記アモロルフィン及びプテナフィンの配合質量比が、100:1~1:10 請求項5記載の水虫治療業。

【舖求項7】

アモロルフィン及びテルピナフィンを含有することを特徴とする水虫治療薬。

【請求項8】

前記アモロルフィン及びテルピナフィンとの配合質量比が、100:1~1:10である 、請求項7記載の水虫治療薬。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】

本発明は、皮膚真菌症に有効な抗真菌剤用組成物に関する。更に詳しくは白 菌属及ひカ ンジタ属に対する抗真菌作用が増強された水虫治療薬に関する。

[0002]

【従来の技術】

水虫の主要な原因菌は、白 菌属及びカンシダ属の真菌である。水虫の多くは白 菌属が 原因であり、白 菌が原因の水虫は、難治性である。従って、白 菌による水虫の治療で は、長期に葉を患部に塗布しなければならない。水虫の症状は、冬場に治まるが、これは 水虫が完治したのではなく、菌の活動が緩和になっただけである。これに対して、カンジ **ゲ属が原因の水虫は、白 苗による水虫に比べて数が少ない。また、カンジゲ属による水** 虫は、白 菌による水虫と比べて比較的治癒しやすり。

また、水虫治療の現場において、水虫症状の原因菌の判別が難しいという問題がある。即 ち、水虫の原因菌が白 菌属かカンジダ属かという区別は、専門医が顕微鏡でみるか、菌 を培養することによってのみ判別できるので、原因菌の判別までに手間と時間がかかる。 従って、1)水虫の最も主要な原因菌であり、かつ難治性である白 菌属に対して、より 一層増強された抗真菌作用を有すること、2)原因菌がカンプダ属の水虫であっても、原 因菌の判別をすることなく効果的な治療を行うことができるように、カンプダ属に対して 抗真菌作用を有すること、の2つの利点を兼ね備えた、水虫治療効果の高い抗真菌剤が望 まれる。

[00003]

前記課題を解決すべく、従来から、白 菌属及びカンジゲ属の双方に抗真菌作用を有する アソール系抗真菌剤と、種々の薬剤とを組み合わせて、抗真菌作用を増強した抗真菌剤が 開発されてきた。アソール系抗真菌剤と、他の葉剤とを組み合わせた抗真菌剤として、例 えば、アリールメチルアミン系抗真菌剤と組み合わせた薬剤(特許掲載2581707号 公報)、ニコマイシン誘導体と組み合わせた葉剤(特許掲載2713755号公報)、リ **ソチームと組み合わせた業削(特開平9-20680号公報)、4級アンモニウム塩と組** み合わせた薬剤(特開平9-110690号公報)、ラクトフェリン類の加水分解物又は 40

せれ由来の抗菌性ペプチドとを組み合わせた薬剤(特開平9-165842号公報)、シクロピロクス・オラミン、トルナフタート等の一定の抗真菌剤及び殺菌剤と組み合わせた薬剤(特開平9-110693号公報)が開示されている。また、2つのアゲール系抗真菌剤を組み合わせた薬剤として、クロトリマゲール及びピロールニトリンの組み合わせが開示されている(特開2000-186037号公報)。

[0004]

【発明が解決しようとする課題】

しかしながら、これらの薬剤は、いずれもアゲール系抗真菌剤を含有する。白 菌属及びカンシゲ属の双方に抗真菌作用を有する、アゲール以外の系、例えば、モルホリン系抗真菌剤と、他の薬剤を組み合わせた抗真菌剤については、報告されていない。 また、現在の抗真菌剤開発の現場では、新規な薬剤の開発が中心となっており、従来の抗

真菌剤の新たな組み合わせによる薬剤の開発はあまり行われていない。

更に、抗真菌作用を有する薬剤を組み合わせた抗真菌剤は、各々の薬剤の相如作用を示すことが多いが、 抗作用を示す場合も少なくない。従って、新たな組み合わせの抗真菌剤が相乗作用を示すか否がは、予測できないのが現状である。相乗作用を示す抗真菌剤を得るには、様々な組み合わせの抗真菌剤について試験を逐一行い、その作用を確認しなければならない。従って、相乗作用を示す新たな薬剤の組み合わせを見つけることは、容易ではない。

本発明の目的は、特に白 菌属に対して高い抗菌力を有し、かつカンプタ属にも抗菌力を有する、薬剤の新規な組み合わせの抗真菌剤、水虫治療薬を提供することにある。

[0005]

【課題を解決するための手段】

本発明者らは、白 菌属及びカンジが属の双方に効力を有するモルホリン系抗真菌剤アモロルフィンの効力を更に増強すべく種々の抗真菌剤との併用効果を検討して、みみ合わせることによって、アモロルフィンの白 菌属に対する抗真菌作用を弱させることによって、アモロル対する抗真菌作用を有し、カンジが属に対して非常に高い抗真菌作用を有し、カンジが属に対して非常に高い抗真菌作用を有し、カンジが属に対しては、白 菌属に対して非常に高い抗真菌作用を有して、カンジが属に対しては、カンジが属に対しては、カンジが属に対して、カンジが展に対するように対するように対するに対するに対しては、アモロルフィンよりも抗真菌作用が低く、従来カンジが属に対する治療・また、アモロルフィンよりも抗真菌作用が低く、び来カンジが属に対する治療・大きには、アモロルフィンよりも抗真菌に対しては、アモロルフィンよりも抗真菌に対しては、アモロルフィンよりも抗真菌に対しては、アモロルフィンよりも抗真菌に対しては、アモロルフィンよりも抗真菌に対しては、アモロルフィンとが表に対しては、アモロルフィンとが表にも相乗効果を示すことは予想かあった。

本発明者らは、前記知見に基づいて本発明を完成し、本発明は、アモロルフィンと、プテナフィン又はテルピナフィンとを含有する外用抗真菌剤、水虫治療薬に関するものである

[0006]

【発明の実施の形態】

モルホリン系抗真菌剤のアモロルフィンは、本明細書において、その塩も含む概念であり、特に塩酸塩が好ましい。塩酸アモロルフィン((±) - シスー 2 . 6 - ジメチルー 4 - [3 - [4 - (1 . 1 - ジメチルプロピル)フェニル] - 2 - メチルプロピル] モルホリンモノハイドロクロライド、(C2 1 H3 5 NO・HCI)、分子量 3 5 3 . 9 7)の構造式を以下に示す。

[0007]

【化1】

20

10

30

$$\begin{array}{c|c} CH_3 & CH_3 \\ \hline \\ CH_3 & CH_2 - CH - CH_2 - N \\ \hline \\ CH_3 & CH_3 \\ \hline \end{array} \\ \begin{array}{c} CH_3 \\ \hline \\ CH_3 \\ \hline \end{array} \\ \begin{array}{c} CH_3 \\ \hline \\ CH_3 \\ \hline \end{array}$$

[0008]

アモロルフィンは、白 菌属、カンジダ属をはじめ、小胞子菌属、表皮菌属、マラセチア属、黒色真菌等の諸菌種に対して幅広い抗菌力を発揮する。アモロルフィンは、世界的に使用されており、 我が国でも現在医薬用として最も繁用されている抗真菌剤であり、市場において容易に入手可能である。

塩酸アモロルフィンは、白 菌属のトリコフィトン・メンタグロフィテス(TFichoPhyton ment α 9FoPhytes)に対して、最小発育阻止濃度(MIC) ≤ 0 . $0012\sim0$. 0849/m L、トリコフィトン・ルプルム(TFichoPhy ton FubFum)に対して ≤ 0 . $0012\sim0$. 0249/m L、カンジグ・アルピカンス(C α 1 d d α 1 a l b i c α 1 s)に対して α 1 o α 1 o α 2 m L を示す(表在性皮膚真菌症の患者から分離された真菌の臨床分離株に対するMIC、山口英世他、J α 1 o α 2 a n t i b i o t i c s、44 (9)、1007、1013(1991)を参照されたい)。

塩酸アモロルフィンの作用機序は、エルゴステロール生合成経路上の2つの段階を選択的に阻害することにより、細胞膜の構造、機能を障害し抗真菌活性が発現されると考えられる。

塩酸アモロルフィンの毒性等は、以下の通りである。LD₅₀(m 9 / k 9)マウス:経口=雄2514 雄2406、皮下>雄雌5000、静注=雄141 雌112、腹腔内=雄205 雌239、ラット:経口=雄1960 雌1756、皮下>雄雌2000、腹腔内=雄468 雌465、イヌ:経口>雄雌1000、皮下>雄2500、生殖試験(ラット、経口):妊娠前~授乳期及び周産期・授乳期に10m9/k9/日以上投与で出生児の生存率への影響が認められた(業業時報社発行、医療薬日本医薬品集1997年10月版92頁より)。

本発明の抗真菌剤におけるアモロルフィンの有効配合量は、 0 . 1 ~ 1 質量%であり、好ましくは 0 . 1 ~ 0 . 5 質量%、更に好ましくは 0 . 2 ~ 0 . 4 質量%である。

[0009]

ペンジルアミン系抗真菌剤のプテナフィンは、本明細書において、 その塩も含む概念であり、特に塩酸塩が好ましい。

[0010]

【化2】

40

20

30

40

[0011]

プテナフィンは、特に白 菌属、小胞子菌属、麦皮菌属等の皮膚糸状菌やマラセチア属に対して強い抗菌力を発揮することを特徴とする。プテナフィンは、 我が国でも現在医薬用として最も繁用されている抗真菌剤であり、 市場において容易に入手可能である。

塩酸プテナフィンは、白 菌属のトリコフィトン・メンタグロフィテスに対して、MIC 0.006~0.025μタ/mLを示し、トリコフィトン・ルプルムに対して、0.0015~0.025μタ/mLを示す(前田鉄也他、薬学雑誌、111、126-187(1991)、機尾守他、西日本皮膚科、53、144-151(1991)を参照されたい)。塩酸プテナフィンは、白 菌属に対して、きわめて強い抗真菌作用を示すが、カンジダ属に対しては有効ではない。

塩酸プテナフィンの作用機序は、エルゴステロールの合成阻害であるが、その作用部位はイミダゾール系薬剤と異なり、スクワレンのエポキシ化反応阻害に基づいており、その作用は殺菌的である。

本発明の抗真菌剤におけるプテナフィンの有効配合量は、 0. 1 ~ 2 質量%であり、好ましくは 0. 1 ~ 1 質量%であり、更に好ましくは 0. 3 ~ 1 質量%である。

また、アモロルフィンとプテナフィンとの質量比は、100:1~1:10であり、好ましくは20:1~1:5、更に好ましくは5:1~1:5である。

[0012]

アリルアミン系抗真菌剤のテルピナフィンは、本明細書において、その塩も含む概念であり、特に塩酸塩が好ましい。

塩酸テルピナフィン((E)-N-(6、6- > メチル-2-ヘプテン-4-イニル)- N-メチル-1-ナフタレンメチルアミンハイドロクロライド(C_{2} $_1$ $_1$ $_2$ $_5$ N・HCー)、分子量327、90)の構造式を以下に示す。

[0013]

[化3]

[0014]

テルピナフィンは、特に白 菌属、小胞子菌属、麦皮菌属等の皮膚糸状菌やマラセチア属 に対して強い抗菌力を発揮することを特徴とする。また、カンプダ属についても抗真菌活 る抗真菌剤であり、市場において容易に入手可能である。

塩酸テルピナフィンは、白 菌属のトリコフィトン・メンタグロフィテス及びトリコフィ トン·ルプルムに対して、MICO. 001~0. 01μ8/mLを示す。また、トリコ フィトン・メンタグロフィテス発芽分生子に対し低濃度で明らかな殺真菌作用を示す(8 chuster, 15,: "Preclinical characteristics of allylamines."; in Berg. D5, eds. Biosynthesis Inhibitors : Pharmaceutic al and Agrochemical Aspects. : Pbl. : Ellis

Horwood Ltd. Chichester (UK) PP. 449-470 1 9 8 8 、 及び平谷民雄ほか:日本医真菌学会雑誌 3 2 (4)、 8 2 8 、 1 9 9 1 を 参照されたい)。また、塩酸テルピナフィンは、カンジタ・アルピカンスに対して、 0. 0 9 8 μ 9 / m L 以上の濃度で酵母形から菌糸形への変換を阻止し、 1 μ 9 / m L 以上の 濃度では酵母形増殖に対し静真菌作用を示す(8chaude,M.s、:Mykose 30(6)、281、1987及び平谷民雄ほか:日本医真菌学会雑誌33(1)、 9、1992を参照されたい)。

塩酸テルピナフィンの作用機序は、真菌細胞内のスクアレンエポキシゲーセの選択的阻害 であり、スクアレンの蓄積並びにエルゴステロール含量の低下をもたらし抗真菌作用を示 す。皮膚糸状菌に対しては、低濃度で細胞膜構造を破壊し、殺真菌的に作用する。また、 カンシダ・アルピカンスに対しては、低濃度から部分的発育阻止効果を示し、高濃度では 直接的細胞膜障害作用により抗真菌活性をあらわす。

塩酸テルピナフィンの毒性等は以下の通りである。LD_{5 0} (m タ / k タ)マウス:静注 = 雄410、雌377、経口=雄3570、>雌4000、皮下>雄雌2000、ラット :静注=雄220 雌206、経口>雄雌4000、皮下・経皮>雄雌200、ウサギ 雄雌:経皮>1500、生殖試験において、ラット、ウサギに大量投与で母獣の体重増加 抑制がみられたが、生殖及び胎児発育には影響は見られず、抗原性は、認められず、局所 刺激性は、ウサギ背部皮膚あるいは眼粘膜で、いずれの試験でも弱い刺激性あるいは軽度 の累積刺激性が認められた(葉葉時報社発行、医療業日本医薬品集1997年10月版9 59-960頁より).

テルピナフィンの有効配合量は、0.1~2質量%であり、好ましくは0.1~1質量% であり、更に好ましくは0. 3~1質量%である。

また、アモロルフィンとテルピナフィンとの質量比は、100:1~1:10であり、好 ましくは20:1~1:5、更に好ましくは5:1~1:5である。

[0015]

本発明の外用抗真菌剤は、通常用いられる方法(例えば14改正日本薬局方に規定する方 法(医業品各条の製法、製剤総則)等)に従って調製することができる。その削形として は、軟膏剤、クリーム剤(乳剤性軟膏剤)、ゲル剤、液剤、ローション剤、エアゲール剤

20

30

40

等の各種外用製剤に調製することができる.

軟膏削は、適当な 度の全質均等な半固形状に製した、皮膚に塗布する外用剤であり、油脂性軟膏、乳剤性軟膏を含む。特に、乳剤性軟膏のクリーム剤が好ましく、クリーム剤は、穀水軟膏などの水中油型の乳剤性基剤、吸水軟膏などの油中水型の乳剤性基剤、吸水軟膏などの油中水型の乳剤性基剤、吸水軟膏などの油中水型の乳剤性基剤を用いたものである。また、ゲル剤は、に不溶性の薬物の泡水化合物を水性液に懸濁したものである。液状の外用製剤を同じ、本発明の外用抗真菌剤、水虫治療薬に適した製剤を全て含み、具体的には、ローション剤、懸濁剤・乳剤、リニメント剤等を含む。ローション剤は、医薬品を水性の液中に溶解又は微細均等に分散して製した、皮膚に塗布する液状の外用剤である。また、エアゲール剤は、医薬品の溶液、懸濁液等を容器に充填した液化ガス又は圧縮ガスの圧力により、用時噴出して用いるように製したものであり、繋状、粉末状、泡沫状、ペースト状等の噴出形態を取ることができる。

これらの削形で本発明の外用抗真菌剤、水虫治療薬を調製する場合、各剤形におけるアモロルフィン、プテナフィン及びテルピナフィンの配合量は、前述の有効配合量が好ましい

また、各削形におけるアモロルフィンとプテナフィン又はテルピナフィンとの質量比は、 前述の質量比が好ましい。

[0016]

本祭明の外用抗真菌剤、水虫治療薬には、通常外用剤に配合する成分等を本発明の効果を 損なわなり範囲で加えることができ、また前記削形を調製する賦形削や可溶化削等を使用 できる。例えば、抗ヒスタミン剤(例えば、ジフェンヒドラミン、塩酸シフェンヒドラミ ン、塩酸イソチペンジル、マレイン酸クロルフェニラミン等)、抗炎症剤(例えば、グリ チルリチン酸及び塩類、ゲリチルリチン酸シカリウム、ゲリチルレチン酸、アラントイン 等)、殺菌剤(例えばイソプロピルメチルフェノール、塩化ペンセトニウム、塩化デカリ こウム、ヒノキチオール等)、鎮 剤(例えば、クロタミトン等)、清涼剤(例えば、カ ンフル、メントール、八ッカ油等)、局所麻酔剤(例えば塩酸ジプカイン、リドカイン、 塩酸リドカイン、アミノ安息香酸エチル等)、抗酸化剤(例えば、ププチルとドロキシト ルエン、ピロ亞硫酸ナトリウム、没食子酸プロピル、アスコルピン酸等)、角質溶解剤(例えば、尿素、サリチル酸等)、ケル剤(例えば、カルポキシピニルポリマー、ビドロキ シエチルセルロース、ヒドロキシプロピルセルロース、ヒドロキシプロピルメチルセルロ ース、ポリピニルアセタールジエチルアミノアセテート等)、金属封鎖剤(エチレンジア ミン四酢酸ニナトリウム(EDTA-2Na)等)、PH調節剤(例えば、乳酸ナトリウ ム、乳酸、トリエタノールアミン、デイソプロパノールアミン、クエン酸、クエン酸ナト リウム、水酸化ナトリウム等)、油成分(例えば、流動パラフィン、ステアリルアルコー ル、ステアリン酸、中鎖脂肪酸トリグリセリド、ワセリン、グル化炭化水素、動植物油等)、多価アルコール類(例えば、ゲリセリン、プロピレンゲリコール、マクロゴール、1 . 3-プチレングリコール、グリセリンモノステアレート、高級アルコール等)、乳化剤 (例えば、ゲリセリン脂肪酸エステル、ソルピタン脂肪酸エステル、ソルピタンモノステ アレート、スパン(8Pan)類、ステアリン酸ポリオキシル、ポリソルペート類(ツイ ーン類)、ポリオキシエチレン硬化ヒマシ油、ラウリル硫酸ナトリウム、ポリオキシエチ レンソルピタンモノステアレート等)、保存剤(例えば、パラオキシ安息香酸塩類、安息 香酸類塩、塩化ペンザルコニウム、ソルピン酸等)、溶剤(エチルアルコール、変性99 ∨ / ∨ %エチルアルコール、イソプロパノール等)等、懸濁化削(例えば、アラピアゴム 、アルギン酸ナトリウム、カルメロースナトリウム、メチルセルロース、ペントナイト等)、その他基剤(例えば、ラノリン、パラフィン、ろう、樹脂、プラスチック、グリコー ル類、水等)、エアゲールの噴射剤(例えば、フロンや代替フロン(塩素を含まなりフッ 化炭化水素類のHFC-184a、HFC-227等)、ジメチルエーテル(DME)が 挙げられる。

[0017]

【実施例】

50

40

10

```
以下、実施例及び試験例を挙げて、本発明を更に詳細に説明する。
以下の処方により各成分を混合し、液剤を得た。
成分
                          配合量(分)
塩酸アモロルフィン
                           0.3
塩酸プテナフィン
                           0.4
                           5.0
クロタミトン
3-プチレングリコール
                        14.5
ヒドロキシアロピルセルロース
                           1.0
                          10.0
精製水
                                                 10
エチルアルコール
                         全100mL
[0018]
実施例2
以下の処方により各成分を混合し、液剤を得た。
                         配合量(3)
塩酸アモロルフィン
                           0.2
塩酸プテナフィン
                           0.5
クロタミトン
                           5.0
1. 3-プチレングリコール
                          24.5
ポリピニルアセタールジエチルアミノアセテート
                           2. 5
                                                 20
変性 9 9 V/V%エチルアルコール
                          全 1 0 0 m L
[0019]
実施例3
以下の処方により各成分を混合し、液剤を得た。
                          配合量(タ)
塩酸アモロルフィン
                           0.35
塩酸プテナフィン
                           0.35
クロタミトン
                           5. 0
プフェンヒドラミン
                           0.25
リドカイン
                           1.0
                                                 30
1. 3-プチレングリコール
                          20.0
ヒドロキシプロピルメチルセルロース
                           0.5
精製水
                           7.0
エチルアルコール
                          全100mL
[0020]
実施例4
以下の処方により各成分を混合し、クリーム剤を得た。
                          配合量(タ)
成分
塩酸アモロルフィン
                           0.39
塩酸テルピナフィン
                           0.49
                                                40
リドカイン
ポリオキシエチレンソルピタンモノステアレート
ソルピタンモノステアレート
                           1.09
1. 3-プチレングリコール
                          10.09
中鎖脂肪酸トリグリセリド
                          10.09
ステアリルアルコール
                           5.09
プリセリンモノステアレート
                           2.59
EDTA-2Na
                           0.19
精製水
                         全1009
```

[0021]

```
実施例5
以下の処方により各成分を混合し、ゲルクリーム剤を得た。
                        配合量(タ)
                          0.29
塩酸アモロルフィン
                          0.59
塩酸テルピナフィン
リドカイン
ポリオキシエチレンソルピタンモノステアレート
                         10.
プロピレングリコール
                            0 9
中鎖脂肪酸トリグリセリド
                                               10
                          1.09
ステアリルアルコール
                          1.09
カルポキシピニルポリマー
                          1.09
ジィソプロパノールアミン
                          0.19
EDTA-2Na
                         全1009
精製水
[0022]
実 施 例 6
以下の処方により各成分を混合し、エアゲール剤を得た。
                           配合量(分)
成分
                                 359
                               0.
原液: 塩酸アモロルフィン
                                               20
                          0.359
塩酸テルピナフィン
                          0.259
プリチルリチン酸プカリウム
                           35.09
エタノール
                            50mL
精製水
                                50 m L
噴射剤:DME(シメチルエーテル)
. (製造方法)
エタノール、精製水の基剤に主葉成分を溶解した原液を容器に充填後、パルプを装着し、
噴射削を充填し、エアゲール削を作成した。
 [0023]
試験例1
                                               30
 (検体)
 検体1:トルナフテート
 検体2:塩酸プテナフィン
 検体3:塩酸テルピナフィン
 検体4:ラノコナゲール
 検体5:シクロピロクス・オラミン
 質量比1:1の塩酸アモロルフィンと各検体(以下、薬剤と称す)をデメチルスルホキシ
 ド(DMSO)に溶解し、DMSOで2倍希釈系列を作成した。抗菌力の測定の際、業剤
 と培地とを1:99の割合で混合した。
 [0024]
                                                40
 (試験方法)
 感受性測定用培地として、サプロー寒天培地(栄研)を用いた。薬剤を含むサプロー寒天
 培地上にカンジゲ・アルピカンスは10<sup>6</sup> 胞子/mLに、白 菌は約10<sup>6</sup> 分生子/mL
 に調製した薗液を調製し、その541をミクロプランター(佐久間製作所製)を用い上記
 培地上に接種、カンジダ・アルピカンスは2日間、白 菌(トリコフィトン・メンタグロ
 フィテス、トリコフィトン・ルプルム)は7日間培養した。抗菌力は培養終了時に菌の発
 育が認められない最小の葉剤濃度(MIC:最小発育阻止濃度、μ3/ml)からFIC
 インテックス(Fractional Inhibitory Concentrati
 on index)を算出した。
 算出式: FICインテックス=の/の。+ 6 / 6。
 の:塩酸アモロルフィン、検体併用時での塩酸アモロルフィンのMIC
                                                50
```

a. : 塩酸アモロルフィン単独でのMIC

b: 塩酸アモロルフィン、検体併用時での検体のMIC

bn:検体単独でのMIC

以下の基準(FICインデックス)により併用効果の有無を判定した。

> 2 : 抗作用

2以下~1より大きい : 相加作用

1 以下: 相乗効果

[0025]

(結果)

[0026]

【表1】

塩酸アモロルフィンと各業剤併用時でのFICインデックス

薬剤	トリコフィトン・	トリコフィトン・	カンジダ・
	メンタク゛ロフィテス	ルブルム・・・・	アルビカンス
トルナフテート	1. 25	0. 35	0. 38
塩酸ブテナフィン	0. 49	0. 38	0. 38
塩酸テルビナフィン	0. 52	0. 75	0. 27
ラノコナゾール	1. 00	1. 25	0. 53
シクロピロクス・	1. 0	1.0	0. 38
オラミン		·	

[0027]

表 1 がら明らかなように、塩酸アモロルフィンと塩酸プテナフィン又は塩酸テルピナフィンとを質量比 1 : 1 で併用した場合、前記 3 菌種すべてに対してFICインデックスは 1より小さくなり、顕著な相乗効果が認められた。

なお、トルナフテートは、チオカルパミン酸系、ラノコナゲールはイミダゲール系、シクロピロクス・オラミンは、ピリドン系の抗真菌剤である。

[0028]

試験例2

(検体)

検体1:塩酸プテナフィン

検体2:塩酸テルピナフィン

(1)質量比100:1~1:100の塩酸アモロルフィンと各検体(以下、薬剤とする)をシメチルスルホキシド(DMSO)に溶解し、DMSOで2倍希釈系列を作成した。 抗菌力を測定の際、薬剤と培地とを1:99の割合で混合した。

(2) 更に、質量比1:3~3:1の塩酸アモロルフィンと各検体(以下、薬剤とする)をジメチルスルホキシド(DMSO)に溶解し、DMSOで2倍希釈系列を作成した。抗菌力を測定の際、薬剤と培地とを1:99の割合で混合した。

[0029]

(試験方法)

感受性測定用培地として、サプロー寒天培地(栄研)を用いた。薬剤を含むサプロー寒天培地(栄研)を用いた。薬剤を含むサプロー寒天培地にカンジダ・アルピカンスは 10^6 胞子/mLに、前記 2 種類の白 菌は約 10^6

10

20

30

分生子/m L に調製した菌液を調製し、その 5 μ l をミクロプランター(佐久間製作所製)を用い上記培地上に接種、カンジダ・アルピカンスは2日間、白 菌は7日間培養した 。抗菌力は培養終了時に菌の発育が認められない最小の薬剤濃度(MIC:最小発育阻止 濃度、μβ/ml)からFICインデックスを算出した。

[0080]

前記(1)において、塩酸アモロルフィンと塩酸プテナフィン又は塩酸テルピナフィンと の質量比が、例えば、100:1~1:10の範囲で、FICインデックス約0. 5~0 、9であり、特に優れた相乗効果が確認された。

また、前記(2)の結果を、以下の表に示す。

[0031]

【表 2 】

最小発育阻止濃度(MIC) u9/ml

曼小発 育阻止 濃	度(M.I	() 1	u 8 / 111 L	í			
	Α	В	A+B	A+B	A+B	A+B	A+B
			(1:3)	(1:2)	(1:1)	(2:1)	(3:1)
トリコフィトン・	0. 031	0.016	0.011	0. 011	0. 011	0.016	0.016
メンタク* ロフィテス						2 2257	0.000
トリコフィトン・	0.016	0.004	0.002	0.0028	0.004	0.0057	0.008
・ルフ゜ルム						 	
カンジ・ダ・	1.0	>8. 0	1.4	1.0	0.71	0.71	0.71
アルヒ* カンス					<u> </u>		1

20

10

30

A:塩酸アモロルフィン

B:塩酸プテナフィン

) : 各葉剤の質量比 各菌種とも2株を供試、幾何平均MIC(u3/mL)で表示

[0032] 【表3】

FICインデックス

	A+B	A+B	A+B	A+B	A+B
	(1:3)	(1:2)	(1:1)	(2:1)	(3:1)
トリコフィトン・	0. 60	0. 58	0. 54	0. 68	0. 64
メンタグ・ロフィテス				 	
トリコフィトン・	0. 41	0. 53	0. 63	0.71	0.88
ルプルム			 	 	-
カンジ・ダ・・	0. 42	0. 37	0. 38	0. 49	0. 54
アルヒ、カンス	<u> </u>				

A:塩酸アモロルフィン

B:塩酸プテナフィン

):各葉剤の質量比

カンジダ・アルピカンスについてのFICインデックスは、塩酸プテナフィンのMICを

1 6. 0 μ 9 / m L として算出

[0033]

【表4】

最小発育阻止濃度(MIC) ルタノmL

小発育阻止》	農度 (M	10)	M8/m	<u> </u>			
	Α	Т	A+T	A+T	A+T	A+T	A+T
			(1:3)	(1:2)	(1:1)	(2:1)	(3:1)
トリコフィトン・	0. 031	0. 011	0. 008	0.008	0. 008	0.008	0.016
メンタク* ロフィテス							
トリコフィトン・	0.016	0.004	0. 004	0.004	0.004	0.004	0.008
NJ NA	_				<u> </u>		
カンシ゛タ゛・	1.0	>8. 0	1.0	0.71	0. 71	0.5	0.5
アルヒ* カンス		<u> </u>					<u></u>

30

20

A:塩酸アモロルフィン T:塩酸テルピナフィン

) : 各葉剤の質量比 (

各菌種とも2株を供試、幾何平均MIC(μβ/mL)で表示

[0034] 【表 5 】

FICインデックス

	A+T (1:3)	A+T (1:2)	A+T (1:1)	A+T (2:1)	A+T (3:1)
トリコフィトン・	0. 61	0. 57	0. 49	0. 41	0. 75
トリコフィトン・	0. 81	0. 75	0. 63	0. 50	0.88
カンシ [*] タ [*] ・ アルヒ [*] カンス	0. 32	0. 27	0. 38	0. 34	0. 38

20

A:塩酸アモロルフィン

T:塩酸テルピナフィン

():各葉剤の質量比

カンジダ・アルピカンスについてのFICインデックスは、塩酸テルピナフィンのMIC を16. 0μ8/mlとして算出

[0085]

表 8 及び表 5 がら 明らかなように、塩酸アモロルフィンと塩酸プテナフィンまたは塩酸テルピナフィンを、例えば、質量比1: 8 から 8 : 1 の割合で併用した場合、前記 8 菌種ででは、では、質量比1: 8 から 8 : 1 の割合で併用した場合、前記 8 菌種ででは、では、質量が認められた。 1 では、 1 では、 2 では、 3 をはいでなく、 カンジゲ属においても、 顕著な相乗が思められたことである。 表 2 及び表 4 において、塩酸プテナフィン及び塩酸テルピナフィンを単独でカンジゲ・アルピカンスに適用した場合、 1 がれもMIC> 8 ・ 0 ム 9 / m L であったにもかかわらず、塩酸アモロルフィンと併用すると、 カンジゲ・アルピカンスに対する塩酸アモロルフィンのMIC1・ 0 ム 9 / m L よりも更に低いMICを示した。 また、 表 3 及び表 5 において、 下ICインデックスが 0 ・ 3 2 ~ 0 ・ 5 4 であり、 非常に高い相乗効果が認められた。

ot

[0086]

試験例3

(検体)

検体1:塩酸プテナフィン

検体2:塩酸テルピナフィン

質量比1:2の塩酸アモロルフィンと各検体(以下、薬剤とする)をポリエチレングリコール400に最終濃度0.75%質量比となるように溶解し、混合した。塩酸アモロルフィン及び各薬剤を単独で、それぞれポリエチレングリコール400に最終濃度0.75%質量比となるように溶解した。

40

[0037]

(試験方法)

[供試動物]

ハートレー(Hのアセーセン)系雄性モルモット(日本エスエルシー(株)、6週齢)を 供試した。試験期間中はアイソレーター(ネガティブラック、日本クレア(株))の中で 個別飼育し、固形飼料(Gスタンダード、日本農産工業(株))及び水を自由摂取させた

トリコフィトン・メンタグロフィテス TIMM 1189株をサプロー・グルコース寒 天斜面培地上で27℃、 14日間培養後、0.05% ツイーン(Tween) を含む滅菌生理食塩水を加えて分生子を採取し、菌浮遊液をした。この液をセルストレイ ナー(ファルコン(FALCON)(株))でろ過して大きな菌塊を除き、血球計算盤を 用いて分生子数を計数後、0.05% ツィーン 80含有減菌生理食塩水にて4×10 『個/MLとなるよう希釈し、接種菌液とした。

[0038]

[感染方法]

モルモット背部を別毛した後、脊柱を中心とした左右1箇所ずつ、合計2箇所に直径2c mの円形の接種部位を設定し、ガムテープを貼り付けては剝がすという操作を3回繰り返 した。これによって局所皮膚の抜毛を行うと同時に皮膚角質層上部を剝離させた。更に残 った毛は毛抜きにて完全に抜き取った。この抜毛部位に接種菌液を0.05mLずつ塗布 接種した。

[治療試験方法]

供試動物数は1群5匹とし、菌接種後3日目より上記薬剤溶液を1日1回 0. 1mLず つ連日接種部位に塗布した。塗布期間は5日間とした。これらの治療群の他に無処置感染 対照群を設けた。

[0089]

[培養試験による薬効の判定]

薬剤最終塗布後5日目に局所皮膚組織片の培養試験を行い、薬効判定を行った。培養試験 は以下のように行った。モルモットをエーテル麻酔下で屠殺、接種部位の皮膚を全面摘出 した。各実験群について合計10箇所の接種部位(モルモット5匹メ接種部位2箇所)の 皮膚が得られた。この接種部位の皮膚を更に10個の皮膚小片に切り出し、各実験群につ いて合計100個の皮膚小片を得た。各小片をシクロヘキシミド(cyclokexim ide) 500μ 9/mL、クロラムフェニコール(chloramPhenicol) 50μβ/ML及ぴシソマイシン(SiSOMYcin)50μβ/MLを含有するサプ ロー・ゲルコース寒天平板上にのせ、27℃にて培養し、トリコフィトン・メンタゲロフ ィテスのコロニーが発育したものを培養陽性小片とした。

(į) 培養陽性率

1 箇所の接種部位の皮膚から得られた10個の皮膚小片のうち、前記培養陽性小片を1個 でも含む接種部位を培養陽性と判定し、各実験群の接種部位総数10のうち培養陽性部位 数をもって培養陽性率を算出する.

(į į) 平均感染強度

接種部位の前記培養陽性小片数に基づいて次の通りスコア化し、感染強度とする。即ち、 1 箇所の接種部位の皮膚から得られた10個の皮膚小片中、陽性小片の個数が10、 2、 1、 0の場合をせれぜれ +10、 4, 3, 6, 5, 7 . . +5, +4, +3, +2, +1, +7. +6. +8. た。各実験群について接種部位10箇所で試験を行ったので、 それぞれの接種部位箇所の スコアを加算して10で除算し、平均感染強度を算出した。

[推計学的処理]

培養陽性率についてはフィッシャー(FiSher)の正確確率検定法により、感染強度 についてはノンパラメトリックなテューキー(Tukey)の多重比較検定法によりそれ **ゼれ有意水準5%で解析した。**

[0040]

(結果)

図1に、前記(i)培養陽性率、図2に、前記(ii)平均感染強度の結果を示した。無 処置感染対照群の陽性培養率は100%、平均感染強度は+10.0と高く、真菌学的に 感染の成立が確認された。

図1において、3つの業剤単独塗布群(塩酸アモロルフィンのみ、塩酸プテナフィンのみ 、塩酸テルピナフィンのみ)の各業剤溶液では、培養陽性率は全て100%であった。即

10

30

40

ち、これらの薬剤溶液を単独で使用した場合、接種部位10箇所すべてに菌が確認された。一方、2つの薬剤併用塗布群(塩酸アモロルフィンと塩酸プテナフィンとを併用及び塩酸アモロルフィンと塩酸テルピナフィンとを併用)は、培養陽性率がされぞれ40%と0%であった。

図2において、3つの薬剤単独塗布群では、平均感染強度が4~5であったのに対し、2つの薬剤併用塗布群では、平均感染強度がせれてれる、4、0であった。即ち、薬剤を併用すると、薬剤単独塗布群よりも有意に高い治療効果が認められ、特に、塩酸アモロルフィンと塩酸テルピナフィンとを併用した薬剤溶液では、驚くべきことにどの接種部位にも、どの皮膚小片にも菌が確認されず、顕著に高い治療効果が認められた。塩酸アモロルフィンと塩酸プテナフィン又は塩酸テルピナフィンとを組み合わせた抗真菌剤は、in Vivoにおいても顕著な相乗効果を有することが確認された。

[0041]

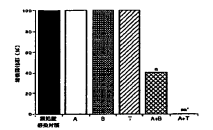
【発明の効果】

【図面の簡単な説明】

【図1】モルモット体部白 モデルの培養試験による培養陽性率のグラフである。

【図2】モルモット体部白 モデルの培養試験による平均感染強度のグラフである。

[図1]



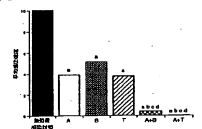
モルモット体部自動モデルの培養試験による病院性化効果:培養脳性率(n=10)

A:塩酸アモロルフィン、B:塩酸プテナフィン、T:塩酸テルビナフィン

a: 郷処置感染対照群に対する有意差あり

a': A + B 空布群に対する有意差あり

[22]



モルセット体部自粛モデルの培養試験による菌陰性化効果: 平均感染強度 (n=10)

 Λ : 塩酸アモロルフィン、B: 塩酸プテナフィン、T: 塩酸テルピナフィン

a:無処置感染対照群に対する有意差あり

b: Δ 壊布群に対する有意差あり

c: B 徳布群に対する有意兼あり

d: T強布群に対する有意発あり

フロントページの続き

(74)代理人 100084009

弁理士 小川 信夫

(74)代理人 100082821

弁理士 村社 厚夫

(74)代理人 100086771

弁理士 四島 孝尊

(74)代理人 100084668

弁理士 箱田 萬

(72)発明者 石塚 誠治

東京都品川区東大井6丁目8番5号 佐藤製業株式会社研究開発センター内

(72)発明者 多田 知広

東京都品川区東大井6丁目8番5号 佐藤製業株式会社研究開発センター内

(72)発明者 片山 雅英

東京都品川区東大井6丁目8番5号 佐藤製業株式会社研究開発センター内

(72)発明者 柳原 智

東京都品川区東大井6丁目8番5号 佐藤製業株式会社研究開発センター内

(72)発明者 清水 俊人

東京都品川区東大井6丁目8番5号 佐藤製薬株式会社研究開発センター内

ドターム(参考) 4C086 AA01 AA02 CB28 MA02 MA04 MA10 MA68 NA05 XA90 XB85

4C206 AA01 AA02 FA07 FA08 MA02 MA04 MA83 NA05 XA90 XB35

4H011 AA02 BA01 BA06 BB04 BB10 BC03 BC04 BC06 BC18 BC19

DA18 DA17 DA21 DD07 DF06 DH02 DH08 DH10